

(11) Publication number:

61239013 A

Π

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 60078996

(51) Intl. Cl.: D01F 6/62 C08G 63/06 C08G 63/68 C08G

69/44 D01F 6/82 D01F 6/84

(22) Application date: 13.04.85

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

24.10.86

(84) Designated contracting states: (71) Applicant: KURARAY CO LTD

(72) Inventor: MATSUMOTO MITSUO

(74) Representative:

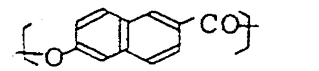
(54) PRODUCTION OF HIGH-PERFORMANCE FIBER

(57) Abstract:

PURPOSE: A whole aromatic polymer which forms an optically anisotropic melt phase satisfying specific conditions is melt-extruded into fibers under specific conditions and the fibers are heat treated for a relative short time to give fibers with desired strength with good spinnability.

CONSTITUTION: The melt extrusion of a polymer which is composed of recurring units of formulas I to V (X is O, NH; A1WA3 are aromatic residues of straight-line orientation), 20W90mol%, 5W35mol%, 0W35mol%, 0W35mol% and 0W70mol% where the total moles of units of formula III and formula IV equals to the moles of unit of formula II and the total moles of the units of formula I and formula V is 20W90%, has an inherent viscosity of 1.5dl/g or higher, measured with 0.1w/v% solution in pentafluorophenol and satisfied optically anisotropic melt phase where transmission under polarization microscope is in Tm/Tp ≥0.15 (Tm is the polymer transmission under crossing Nicol prisms; Tp is blank transmission under parallel Nicol prisms) is effected at a temperature over 0.1Tp.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

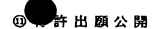


$$+\infty$$
-A1-C0 $+$

$$+X-A_2-NH$$

$$-(O-A3-O)$$

⑩日本国特許庁(JP)



株式会社クラレ内

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-239013

@Int_Cl.4	識別記号	厅内整理番号		@公開	昭和61年(19)	86)10月24日
D 01 F 6/62 C 08 G 63/06		6791-4L 6537-4J				
63/68 69/44	108	6537—4 J 7142—4 J				
D 01 F 6/82 6/84		6791-4L 6791-4L	審査請求	未請求	発明の数 1	(全12頁)

匈発明の名称 高性能繊維の製造法

②特 願 昭60-78996

②出 願 昭60(1985)4月13日

砂発 明 者 松 本 光 郎 倉敷市酒津青江山2045番地の1

⑪出 願 人 株式会社クラレ 倉敷市酒津1621番5

四代 理 人 弁理士 本 多 堅

明 超 油

1. 発明の名称

高性能繊維の製造法

- 2. 停許請求の範囲
 - 1)(A) 本質的に下記のくり返し単位及び組成 (但し、単位IIと単位IVの合計モル量は、 単位IIのモル量と実質的に等しい量で存在 し、かつ、単位Iと単位 Vの合計量は20 ~90モルダである)を有し、

1 +OC-A1-CO→ 5~35モルダ

■ 七X-A1-NH→ 0~35モルダ

(式中、XはO又はNHを扱わす)

N +O-A: -O+ 0~35モルダ

V +0-√ CO+ 0~70 € × \$

(式中、A1、A2及びA3はそれぞれ同一 または異なる1個以上の芳香環を含む2 価の直線配向性芳香族改善である。)

ペンタフルオロフエノール中、 0.1 重量/

客量多の機度、60℃で測定した時に1.5 de/9 以上の対数粘度を有し、400℃以下の温度で光学的に異方性の番敝相を形成し、個光級散鏡、直交ニコル下で番敝状態の透過光量が下配の関係式(1)を満足するポリマーを用い、

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 15 \tag{1}$$

(式中、Tm はハロゲンランプ を光際とする 個光 顕微鏡 直交ニコル下で、厚さ 1 0~3 0 μm のポリ マーを選過する光の量を、中心波長 5 3 0 nm、 半値程 1 5 nm のフィルターを通して測定した時 の 2 5 0~4 0 0℃の過度領域で最大値を示す透過 光の量であり、また Tp は、個光器飲鏡の アナラ イガが平行ニコルの状態で、かつ試料が測定領域に存在しないとと以外は、上配のTmの測定と 同一の方法により測定した時の透過光の量を送 わす)

(B) 該ポリマーの傷光顯微鏡直交ニコル下の透過 光量が下記の関係式(2)を満足する温度で溶融紡糸 することによつて紡糸絨維を形成し、

、特開昭 61-239013(2)

 $\frac{Ts}{Tp} \times 100 \ge 10 \tag{2}$

(式中、Tsは、式(1)の Tmの測定と同じ方法 により、ポリマーの偏光透過光量を測定し た時の訪系 温度における透過光量を表わし、 Tp は式(1)の Tp と同じである)

(C) 次いで得られた紡糸繊維を放散機に実質的に緊張をかけない状態でかつ繊維関で癒着が生じない温度で、無処理を施すことによって、破断強度を159/デニール以上にまで上昇させる

ととを特徴とする高性能艰难の製造方法。

- 2) 粮錐の熱処理時間が2時間よりも少ない時間である特許請求の範囲第1項記載の高性能量 盤の製造方法。
- 3. 発射の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は特定の条件を満たす光学的に異方性の 溶融相を形成する全芳香族ポリマーを特定の紡糸 条件で溶融紡糸し、次いで得られた繊維を一定条

リマーの分解協度以下では触解しないととが多くまた、たとえ触解しても普融粘度が極めて高く、 潜感状態での成形性が著しく悪化し、蚊ボリマー より速常の帯触紡糸により、 機維を得ることに困難となる。また紋全芳香族ポリマーは一般に帮無 に対する善解度が著しく低く通常の裕般紡糸により 機機を得ることも困難であつた。

件下で熱処理を施す。 から成る 1 5 8 / デニール 以上の強力を有する高性能 繊維の製造方法に関するものである。

[従来の技術]

近年、ローブ、重布、タイヤコード等の一般工業用級維として、あるいは先進複合材料の補強用 繊維として、仮断強度、発性率等の力学的性能な らびに耐熱性等の熱的性能のすぐれた高性能繊維 に対する産業界の要求が強まつている。

糸したままの状態でも既に高度に配向し、すぐれた力学的性能を有する。従つてこの液晶紡糸は、 近年、 特に注目を集めていることは周知の通りである。

上記の特徴を有する観雑として、全芳香族ポリアミドであるポリーワーフェニレンテレフタルアミドより得られる複雑が、"ケブラー(Kevlar®)"なる商様名で既に工業的に扱造されるに至つている。ポリーワーフェニレンテレフタルアミドは酸酸を散中、特定の機底範囲内で、前述した光学的に異方性の潜液相、間ゆるリオトロピック液晶を形成し、政香液より紡糸して得られる繊維は極めて高い強度と弾性率を有する。

一万、 削述した光学的に異方性の溶験相、 調ゆるサーモトロピック液晶を形成するポリマーとして、 ある種のポリエステル類かよびポリアソメチン類も知られており、 特に多くの構造のサーモトロピック液晶ポリエステル類が提案されている。 これらのポリマーは、 溶融状態に おいて液晶を形成することから、容融粘度が低く、 溶融重合、

舒閉昭61-239013(3)

融紡糸が可能となることから、近年特に注目を集 めている。

とれらのサーモトロピック放晶 ポリエステルよ り潜風紡糸することによつて得られる繊維に対し て、一定条件のもとで、熟処理を施けととによつ て、強度を更に増大させる方法も報告されている (特公昭 55-20008 号公報)。

かかるサーモトロピック液晶ポリエステルの代 表例としては、主として、2面フェノール誘導体 と、芳香族ジカルポン散誘導体よりなるもの(特 公昭 55-482 号、 特 開 昭 53-65421 号、 特 表 昭 55~500173 号など)、主として、 4~ヒド ロキシ安息香酸あるいは6~ヒドロキシー2~ナ フトエ酸等の芳香族ヒドロキシ酸能進体よりたる もの(佐開昭 54-77 69 🏋 佐開昭 55-14402 🕏 毎顧昭 57-17292 j など)などを挙げることが

削述した如く、サーモトロピック被晶ポリエス テルは、リオトロピック液晶ポリマーに収べて工 楽的により有利な溶融重合、溶融成形が可能であ

脂肪族鎖を共重合した場合には生成したポリマー の力学的物性や熱的物性が劣ることが知られてい る。

サーモトロヒンク液晶ポリエステルより、高性 能級維を製造しようとする場合のもう一つの重大 な問題点は、複雑の高強度化に必要とされる熟処 選時間が著しく長いことである。十なわち、紡糸 して得られる複雑を熱処理して、高性能機維とし て充分な強度、例えば158/デニール 以上、を達 成するために必要とされる熟処理の時間が、既に 公開されている特許の実施例によれば、 叡時間か ら数十時間もの長時間を必要とすることが多い。 とのととは、複雑の生産性等を考慮した場合には 極めて不利である。

[問題点を解決するための手段]

本発明者は、融点が低く、紡糸性が良好で、か つ、比較的短時間の熱処理によつて、充分な強度 を有する機能の製造方法について鋭意検討を加え た結果、本発明を完成するに至つた。本発明に従 えば、

り、多くの構造のポリ - が提案されているにも かかわらず、現在のところ、工業的に製造される **に坐つているものはない。**

[発明が解決しよりとする問題点]

完全に芳香族環よりなるポリエステルは、一般 化融点が極めて高い。そとで、液晶形成能を摂わ ず、かつ融点(より正確には固体から液晶状態へ の転移点)を低下させる試みがなされている。代 袋的な方法としては 1) 環に特定の、例えば、メテ ル基、フエニル基、クロル基のよりな置換基を導 入する方法、 2) イソフォル酸の如き、直設配向性 でない化合物を共重合し、骨格構造を乱す方法、 3) 脂肪族のような柔軟性塩を導入する方法などが ある。しかしながら、とれらの方法には解決すべ き問題点も多く残されている。ナなわち、1)の核 似換基を導入する方法では、 高温時での強度保持 率が充分ではなく(特別昭53-6542号公報 会 化合物を共取合した場合には、生成したポリマー の力学的物性が必ずしも充分ではなく、また 3) の

(A) 本質的に下記のくり返し単位及び組成(但し、 単位Ⅱと単位Ⅳの合計モル量は、単位Ⅱのモル量 と実質的に等しい量で存在し、かつ、単位1と単 位 V の合計量は 20~90 モルダである。)を有し、

I ← OC -A1 - CO→ 5~35 E~ 5

0~35 + 2 4

(式中、X は O 又は NH を表わす)

+0()co+

N +0-A:-0+ 0~35モルダ

(式中、 A1 、A2 及び A3 はそれぞれ同一または

0~70モルダ

異なる」個以上の芳香環を含む2価の直線配向 性芳香族残羞である。)

ペンタフルオロフエノール中、 0.1 重量/容量 ま の濃度、60℃で測定した時に1.5 dx/8 以上の 対数粘度を有し、400℃以下の健康で光学的に 異方性の 裕融相を形成し、 傷光鎖 敬鏡、 直交ニコ ル下で、溶融状態の透過光量が下記の関係式(1)を 満足するポリマーを用い、

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 15$$

す)

(式中 Tm はハログンランプを光源とする個光顯 数鏡直交ニコル下で、厚さ 10~30 µm のポリマーを透過する光の量を、中心波長 530 nm、 半 値幅 1 5 nm のフィルターを通して制定した時の 250~400℃の温度領域で最大値を示す透過光 の量であり、また Tpは、偏光顕数鏡のアナライ ザが平行ニコルの状態で、かつ飲料が測定領域 に存在しないこと以外は、上配の Tmの測定と同 一の方法により測定した時の透過光の量を表わ

(1)

(B) 数ポリマーの個先顕微鏡直交ニコル下の透過 光量が下記の関係式(2)を満足する固度でお融紡糸 することによつて紡糸繊維を形成し、

$$\frac{T_S}{T_P} \times 100 \ge 10 \tag{2}$$

(Tsは、式(1)の Tan の 測定と同じ万法により、 ポリマーの個光透過光量を測定した時の紡糸温 度における透過光量を表わし、Tpは、式(1)のTp

ボリマーの磨脱状態における個光透過光量が一定値以上であるボリマーより特定の条件下で磨融紡糸するとにより得られる繊維を用いてはじめて、従来一般に高強力機能を得るために必要とされていた熱処理時間に取べて、著しく短縮された熱処理時間によつても159/デニール以上の強度を有する高強力機能が得られるのである。

と同じてある)

(C) 次いで得られた紡糸繊維を放線能に実質的に緊張をかけない状態で、かつ繊維的で運着が生じない温度で、熱処理を施すことによつて、 破断強度を158/デェール以上にまで上昇させる ことを特徴とする高性能繊維の製造方法が提供される。

本発明は、従来提案されていたように、共直合成分の種類やよび組成比を規定しただけでは、必ずしも融点が低く、充分な紡糸性を有するポリマーを製造することは困難であり、また、かかるポリマーからは比較的短時間の熱処理によつて、すぐれた力学的性能を有する複雑を得ることは困難であるとの知見に基づくものである。

本発明においては、使用するボリマーの各重合 組成の複類および使用量を限定するだけでなく、 特定条件のもとで測定した時に該ポリマーの対数 粘度が1.5 de/9 以上であり、400 ℃以下の温 度で光学的に異方性の溶融相を形成し、かつ、後 述する方法により、偏光顕微鏡により測定した該

ぴ 4, 4'~ ジフェニル基などがあるが、好きしくは 1. 4 - フェニレン基である。 単位 L は ポリマー中 約5~35モルダの範囲内の量で存在する。単位 ■はポリマー中にアミド結合を形成する基であり、 Azは単位『のAiと同一の定義であり、Aiと同一 の基が例示され好ましくは 1,4~フェニレン基で **ある。単位 L の存在は必ずしも必須ではないが、** 単位目が存在することによつて得られる機能の接 着性、耐疲労性等が存在しない場合に較べて改良 されるので好ましい。単位目はポリマー中35モ ル多以下の量で存在する。単位目が提供される好 ましい具体例としては、Pーアミノフェノール誘 導体、 例えばDーアセトキシアセトアニリドまた はPーフェニレンジアミン誘導体、例えば、N,N - 1,4 - フエニレンピスアセトアミドを挙げると とができる。単位Nは芳香族対称ジォキシ選基で あり、A8は単位Ⅱ中のA1と同一の定義でありA1 と同一の基が例示され、好ましくは 1.4 ーフェニ レン基である。単位 Nを与える好ましい 具体例は ハイドロキノンジアセテートである。単位Nの存

特開昭 61-239013(5)

在は必ずしも必須ではないが、存在する場合には 約35モル乡の範囲内の量で使用するa また。単 位置と単位形の合計量は、約5~35モルラの範 囲内の量で存在する必要がある。 更に、単位 里と 単位Nの合計モル量は、単位』のモル量と実質的 に等しい量で存在必会がある。 本発明においては 上記の単位1、単位Ⅱ、および単位Ⅱもしくは単 位別に加えて、単位Vを存在させることもできる。 単位Vは、4ーオキシペンゾイル部分と呼ぶこと ができ、4ーヒドロヤシ安息香酸醇等体、例えば 酢酸エステル、プロピオン酸エステル等の低級ア ルギルエステルなどから提供される。 4ーヒドロ キシ安息香酸跨導体は6ーヒドロキシー2ーナフ トエ散誘導体に軟ペモ安価であるととから、単位 【の一部を単位 V で代替するととによつて生成し たポリマーの価格を低くすることができる。単位 Vが存在する場合には約70モル系以下、好まし くは約40モルチの範囲内の量で存在し単位しと 単位 Vの合計量は20~90モルメの範囲内の量と する。

範囲で、大気圧下の窒素、アルゴン等の不活性ガスの流動下、若しくは、放圧下において実施される。 重合の進行に伴なつて出発ヒドロキシ化合物のエステル化かよびアミド化 誘導体の種類に応じて、例えば酢酸エステルを用いた場合には酢酸が留出してくるので、との留附 動かよび 重合体の粘性に応じて、反応温度を設備的に上昇させ、また被圧度を調整する。重合時間は通常1~10時間の範囲である。

本発明化用いられるポリマーは、ペンタフルオロフェノール中、0.1重量/容量多の機度、60 でで制定した時に、1.5 de/9 以上の対数粘度を示すことが必要である。なか、対数粘度(yinh)は次式により求められる。

$$\forall inh = \frac{\ln \forall rel}{C}$$

ことで、Cは、ポリマー溶液の濃度(重量/容 無多)であり、 Vrel は相対粘度であり、毛細管粘 度計中でのポリマー溶液と溶媒の流下時間の比よ り求められる。 上述した単位 1 から ▼ の各芳香珠において、芳香環に結合している水素原子の少なくとも一部は、 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、炭素数 1 ~ 4 のアルコキシ基、ヘロゲン、あるいはフェニル基で置換されていてもよい。しかしながら、通常の場合には、環の置換基は存在しない方が生成したポリマーの結晶性が高く、また物性もすぐれているので望ましい。

本発明に用いられるポリマーの重合は、過常器融重合により行をわれる。重合に際しては、総単量体重量の約0.001~1 重量が、 好きしくは約0.005~0.5 重量がの範囲内の量で公知のエステル交換触媒を用いると、重合速度の点で好きしい記録が得られる。エステル交換触媒の具体例としまれ、カルボン酸のアルカリ又はアルカリ土類をは、カルボン酸のアルカリ又はアルカリ土類は、アルキルスズオキシド、ジアリールスズオキシド、アルキルスズは、二酸化ナタン、アルコキシテタンシリケート、テタンアルコシド、BFs たどのルイス酸、 ニ酸化 200~400℃の温度ができる、溶験重合は通常は200~400℃の温度

本発明だおいて用いられるポリマーは、上記単位 | から単位 | の特定量よりなり、前記した対数 粘度を有するだけでなく、以下に 静述する方法で 傷光類数鏡 直交ニコル下で酸ポリマーの 偏光透過光量を測定した時に、前記式(1)を満足する透過光量を示すことが必須である。

特開昭61-239013(6)

は、光の透過の面で一部不均一な部分も出現する ので、できるだけ狭い範囲の御光質域を選択する ことが望ましく、直径 0.1 ~ 0.5 = 、好ましくは 直径 0.2 = の円形領域かよい。との網光領域の選 定は、光学系に適当な測光絞り10を設置すると とにより行ないえる。例えば、10倍の倍率の対 物レンズを用い、直径2mの円形の測光絞りを用 いれば、ポリマー上で直径 0.2 mの円形の領域を 透過する光の量を翻定するととができる。 ポリマ 一の幣級は系内を不活性ガスで食換可能を任意の 顕数鏡用加熱装置もを用いることにより行ないえ る。 御定に 際しては、 ポリマー の厚さ 50 µm 程度 の微小片をカバーグラスにはさみ、加熱装置に入 れ、回転ステージ上に設置し加熱装置内を不活性 ガス、例えば窒素ガスで充分置換する。次いで、 偽尤類 微鏡のアナライザーを平行ニコルの状態で 試料に焦点を合わせ、光電子増倍管への光路を閉 じて、 測光装織の暗電液補正(0点調整)を行り。 次いで、御光領域に試料が存在しないように加熱 装置を移動させ、光電子増倍管に遊過光を導入し、

定終了後、飲料を冷却したのち試料を含んだ状態 で、カバークラスの厚さを測定し、試料を含まな い状態でのカパーグラスの厚さとの差より、顔定 状態での試料の厚さが求められる。このようにし て求めた試料の厚さが10~30μmの範囲となる ことが必要であるが前述したように固体状態の試 科の厚さが5 0 μm 程度のものを用いれば、潜融後 の試科の厚さを10~30 µm にすることは容易で ある。なお、本発明者の検討によると試料の厚さ と透過光量の間には、よく知られているよりに、 ランペルト(Lambert)の法則が成り立つが、本 発明に用いられるポリマーを上記に規定した万法 により裕勝状態における偏光透過度を開定した場 合には、吸光係数が非常に小さいため、10~30 µm の 厚さ の範囲内であれば、透過光量は、 試科 の厚さにはほとんど影響を受けないことが判明し τι α

本発明においては、上記の方法により測定したときに、平行ニコル下、試料不存在下での透過光量をTp、 直交ニコル下、搭融状態の試料の透過光

剛光仙を一定の調光道、通常の場合には100と なるように光電子増倍管の印加電流を調整する。 次いで、側光領域に試料が存在するように再び格 動し、アナライザーを盗交ニコルの状態にし、加 熱薬屋の昇温を開始して、試料を加熱する。任意 の昇級速度で加熱するととができるが、250℃ までは50℃/分程度の選度で急速に昇温しても よいが、250℃以降は、5℃/分程度の遅い速 度で昇温することが試料と加熱装置の温度差が小 となり好ましい。 固体から液晶への転移温度以上 で試科は光を透過しだすので、透過光量を記録す る。迪常のX-Y記録計8を用いれば、各温度に かける透過光量を容易に記録できる。 御定中傷光 顕敬観の回転ステージを任意に回転させ、透過光 量が最大低となる位置で初光を続ける。温度の上 好と共に、場合により試料の一部が分解したり、 あるいは、試料中に気泡が入り、測光位量によつ ては透過光量が減少することがあるが。その場合 には、適当に削光位置を移動させて削光を続ける。 かかる方法により400℃まで創光を続ける。測

豊の最大値を Ton とした時に、下記の式(1)

$$\frac{\text{Tm}}{\text{Tp}} \times 100 \ge 15 \tag{1}$$

好ましくは、下配の式(8)

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 20 \tag{8}$$

を満足するポリマーを用いる必要がある。更に、本先明においては、上配の関係を満足するポリマーを用い、前配の方法により得られた温度と透過光量の関係より、紡糸温度を設定し、紡糸温度における個光透過光量をTsとした時に、下配の式(2)

$$\frac{Ts}{Tp} \times 100 \ge 10 \tag{2}$$

を満足する紡糸面度で溶融紡糸を行り必要がある。 式(1)を満足するボリマーを、式(2)を満足する条件 で紡糸することによりはじめて、比較的短時間の 熱処理によつても充分な力学的性能を有する機能 が得られる。

以上のようにして得られた複雑は、次いで、稼 ウェンドキン 維状で熱処理を行なが159/デニール以上の強度

▶特開昭 61-239013(7)

を有する繊維となる。本熱処理は、大気圧下の窒 **索、 アルゴン等 の不活性ガス流通 下もしくは 放圧** 下で、紋線維に実質的に緊張をかけない状態で、 酸繊維間で筆着が生じない温度以下の温度で行な われる。本発明の方法に従えば、159/デニール 以上の強度にするために必要な熱処理時間は2時 間よりも少ない時間で充分である。熱処理は、一 定温度下、もしくは比較的低温から帯次温度を上 昇させて行りとともできる。根離間で煮着が生じ ない限り、できるだけ高温で熱処理を行りととが 好ましい。熱処理の進行に従つて、繊維の直合度 は増加し、しばしば対数粘度を測定するための容 媒 であるペンタフルオロフエノール 化岩 解しなく なるようになる。また、熱処理により、繊維のX 親回析より求めた結晶化度も、幾分上昇し、また 繊維の熱変形温度も上昇する。

Tm/Tp × 100の値(以下単に最大透過光量値 という)が15よりも小さいポリマーは、通常の 場合には、溶融粘度が高く、溶融紡糸が困難であ る。また、たとえ溶融粘度が適常の溶験紡糸に選

よつて得られた繊維は、力学的性能が劣り、また 熱処理により一定の強度、例えば150/デュール 以上、を達成するととは困難であるか、あるいは たとえ達成できても非常に長時間を有する。との ように、比較的短時間の熱処理によつて、158/ デニール 以上の高い強度を有する機能を製造すると とは、本発明に規定したポリマーを、本発明に規 定した条件で紡糸するととによつて得られる繊維 を用いてはじめて可能であり、とのことは本発明 の著しい利点である。本発明者の検討によると、 各温度での偏光透過光量をTとすると ^T/_{Tn} × 100 で表わされる値(以下単に洗過光量値とい う)は、液晶状態における分子の配向の秩序形に 探く関連する値であり、との値が大な程被晶状態 において分子はより高度に配向しているものと思 われる。最大透過光量値或は透過光量値は、ポリ マーを構成する組成に依存するだけでなく、対数 粘度(重合度)、重合方法(温度、圧力、攪拌方 法)等にも依存する値である。

停開昭 5 7-1 7 2 9 2 1 号公報には、約 1 0~9 0

した範囲内にあつてもい紡糸時に糸切れが頻祭す る。史に、とのようにして得られた繊維は、高性 能機維として満足しりる強度、例えば、158/ デニール 以上を達成させる為には、長時間熱処理を 施す必要がある。 放大透過光量値がたとま 1 5以 上であつても、前紀に規定した方法により御定し た対数粘度が 1.5 de/8 未満のポリマーの場合に は、紡糸時に糸切れが頻発に生じ、待られた繊維 の力学的性能は低く、熱処理によつても充分を強 度には上昇しない。使用するポリマーの臨界的な 上限値はないが、対数粘度が大になるに従つて、 通常の場合には、飲泉大透過光量値は低下し、飲 値が15以上のポリマーを得ることは難かしくな る。従つて、使用するポリマーの対数粘度は通常 8 de/9 以下、好ましくは 6 de/9 以下、更に好 ましくは 4 de/8 以下がよい。

最大透過光量値が10以下の固度領域では、たとえ、(2)式の関係を満足するポリマーであつても、 紡糸性が悪く、均一な繊維を得ることが困難となる。また、このような温度領域で紡糸することに

モルダの 6 ーオキシー 2 ーナフトエ 微気差、約 5 ~ 45 モルラのジカルポキシ化合物改基、約5~ 45 モルダの芳香族オキシアミノ化合物残落もし くはジアミノ化合物残基および約0~45モルる の芳香族ジオキシ化合物残基からたるポリエステ ルアミドが開示されている。また、特開昭56-10526号公報には、約10~90モルダの6ーオ キシー2~ナフトエ鉄瓷基。約5~45モルダの 芳香族ジオキシ化合物残基および約5~45モル **多の芳香族ジカルポキシ化合物製菇よりなるポリ** エステルが見示されている。また、特開昭 5 5 -144024 号公報には、約20~40モルダの6ーオ キシー2ーナフトエ酸改基、約10~50モルダの 4-オキシ安息看歐迅基、約5~30モル系の芳 の芳香族ジカルボン散残蒸よりたるポリエステル が崩示されている。

これらの公開公報に記載のポリエステルまたは ポリエステルアミドの組成は本発明で用いられる ポリマーのそれと類似している。しかるに数従来 のポリマーより紡糸された繊維は熱処理に必要とされる時間が長時間である。さられるが、最大選選者の追試実験の結果より類様されるが、最大選選先量値が15級上のポリマーを透過た土を低いいる。また、本発明者のの対したない。また、本発明者のの対した方法に対抗が表生能が優れているのがあるについては何ら示唆していない。

本発明により得られた機能は、ローブ、食布、タイヤコード等の高性能工業用機能として、あるいは、各種先進複合材料の補強用機能として有利に用いられる。

以下余白

**の酢酸が留出した。次いで、同温度で采内を減 圧にし、まず16mHfの圧力下で10分保つた。 次いで、波圧度を0.3~0.4 mH9に変えると同時 に昇温をはじめ、昇温開始後10分でバス温を 340℃にした。同温度⇒よび同圧力下で17分 保つたのち攪拌を停止し、乾燥毀集を導入し、常 圧にもどし、窒素雰囲気下で冷却しながら、ポリ マーをフラスコ壁より分離させた。冷却後、ポリ マーに異物が入らないようにポリマーを取り出し 敵小に切断したのち、ソフクスレー抽出器中でア セトンーへキサン(容量比1:1)混合溶液で8 時間抽出を行なつたのち、130℃で12時間真 空乾燥した。とのようにして得られたポリマーは、 ペンタフルオロフエノール中、 0.1 重量/容量す のみ度、 6 0 ℃で初定したときに 2.83 2 ds/9 の 対数粘度を示した。

次に、本ポリマーの溶融状態での偏光透過度を 第1回に示した装置を用い以下の方法により測定 した。偏光顕微鏡として、日本光学工業株式会社 製LABOPHOT-POLを用い、光涼として、ハロゲ

(実施例)

以下に実施例により本発明をさらに詳細に説明 する。

実施例1

提拌装置、ガス入口、蒸留ヘッドをよび機箱器 を備えた内容300點の三つロフラスコ化、6-アセトキシー2ーナフトエ酸46.09(0.20モ ル)、テレフタル数 9.3375 ! (0.05625モル)、 4-アセトキシアセトアニリド1085639(0.05625 モル)、および酢散ナトリウム 0.015% を仕込ん だ。次いで、フラスコを真空ポンプにより挤気し、 3回窒素で置換したのち、34/時の速度で乾燥し た最素を流しながら、250℃に保つたパス中に 後し、フラスコ内容物が融解したのち攪拌を開始 し、同温度に50分間保つた。この間10.7 x4の 酢酸が留出した。次いで、10分間でバス温を 280℃まで上昇させ、同温度で45分間保つた。 との時までに14.2%の酢酸が留出した。次いで、 20分間かけてバス温を320℃まで上昇させ、 同温度に35分保つた。との時までに合計15.7

ンランプ(6 V - 2 0 W、 PHILIPS社製)を用いた。個光顯微鏡に写真撮影装置(日本光学工業株式会社製 AFX-II)を設置し、更に日本光学株式会社製 M光头世P - 1 を設置した。本湖光学はは、浜松ホトニクス社製光電子増倍管 R - 3 7 4 により、顕微鏡透過光を電流に変換し、透過光量により、顕微鏡透過光を電流に変換し、透過光量を削定するようにしたものである。本湖光装置に中心波長 5 3 0 nm、半値幅 1 5 nmのフィルターを設置した。加熱装置として Linkam 社製ホットステージ TH-600 型を用いた。なお、本装置は系内を不活性ガスで置換できるようになつている。

個光顕微鏡の対物レンズを10倍、写真撮影装置内の投影レンズとして5倍の倍率を有するレンズを用い、 底径2 m の領光板りを用いた。 このようにしてポリマー上の底径 e m の領域を透過するたの故を測定できるようにした。 X − Y 記録計の X 軸に加熱装置の温度、 Y 軸に測光装置の測光値が記録できるようにした。

まず、ポリマーの 5 0 μmの小片を顕微鏡用カバーグラスの間にはさみ、加熱装置内に設置した。

詩開昭 61-239013(9)

次いで、加熱装置内を充分窒素ガスで置換した。 個光調飯鏡のアナライザを平行ニコルの状態にし、 試料に焦点を合わせた。次に、光電子増倍管への 光路を閉じて、御光装置の暗電流補正(0点調整) を行つた。再び光電子地倍管の光路を開け、加熱 装置を少し移動させるととにより試料を移動させ、 測光領域に試料が存在しないことを確認したのち、 湖光装置の印加電流および偏光顕微鏡の光源光度 を調整するととによつて、湖光装置の湖光値を 100となるようにした。次いで、再び測光位置 に試料を移動させたのち個光顕微鏡のアナライザ を直交ニコルの状態にし、加熱装置内に少量の窒 素ガスを流通させたままで、まず50℃/分の速度 で250℃まで昇温した。加熱装置内の温度が 2 5 0 ℃ に 到達したの 5 昇温速度を 5 ℃/分に低下 させ更に昇温を続けた。280℃までの温度では 視野はほとんど実黒であり、測光値は約1であつ たが、280℃以上で急激に測光値は増大した。 偏光顕微鏡の回転ステージを回転させ、最も測光 値が大となる位置を求めて、数位置で測光を続け

た。得られた繊維は 4.1 デニールの太さであり、 インストロン万能試験機により室温における強伸 度を翻定したところ次の通りであつた。

破断強度

9. 4 8/デニール

破断伸废

1. 3 \$

初期弹性率

5 4 0 8 / デニール

この繊維を乾燥窒素洗過下、まず280℃で30分、次いで290℃で1.25時間弛毅状態で熱処理を施したところ、次の物性値を示すようになった。

破断強度

2 3.2 8/デニール

破断伸废

5. 8 %

初期弹性率

5 3 1 9/デニール

熱処理中、繊維間のゆ着は全く生じていなかつた。また、熱処理前後で縁度は全く変らなかつた。 実施例2

実施例 1 において、 6 - アセトキシー 2 - ナフトエ酸 4 6.0 g (0.2 0 モル)、テレフタル酸
7.1 1 4 8 g (0.0 4 2 8 6 モル)、4 - アセトキシア
セトアニリド 8.2 7 2 0 g (0.0 4 2 8 6 モル)および

た。なお測光中写真撮影 御光位を観察し、御光位に気泡と思われる異物 (黒色の点)が入らないように適宜測光位置を移 動させた。とのようにして400℃まで、測光を 続けた。御定後、試料をはさんだカパーグラスの 厚さを調定し、試料を含まない状態での厚さと比 較するととにより、試料の厚さは15 µmであると とがわかつた。温度と透過光量の関係を第2図に 示した。第2図からわかるよりに本ポリマーの最 大透過光量値(Tm/Tp×100)は38である。 次いで、とのポリマーを315℃(透過光量値= 38)の限度で溶散紡糸することによつて単一フ イラメントを得た。紡糸に際しては、直径0.2 =、 長さ1 = の単一ノメルを有する紡糸口金を用い、 0.389/分の押出速度で救維を室温の大気中に押 し出し、640m/分の速度で巻き取つた。紡糸中、 糸切れはほとんど発生せず、均一な機能が得られ た。なお、紡糸装置内でポリマーを潜敝したのち、 ポリマーの脱気を充分に行ない、溶融ポリマー中 に空気が混入するととは避けるように福力注意し

	熱処理前	熱処理後
織 度(デニール)	4. 9	4.9
破断強度(9/デニール)	8. 8	2 2.4
破断伸废(%)	1. 9	5. 6
初期弾性率(タ/デニール)	5 2 0	5 1 8
延縮例3~6		

実施例1と同様にして、第1表に記した組成の

2.9 2 1

3.373

対数粘度 組成むよびモル比 (d4/9) 突施例3 HNA/TPA/APO/HQ=55/22.5/17.5/5 2.732 夹施例4 | HNA/TPA/PDA/HQ=60/20/5/15 2.3 2 4 突施例5 HNA/HBA/TPA/APO=50/10/20/20

HNA: 6 - アセトキシー 2 - ナフトエ酸

TPA:テレフタル酸

APO:4~アセトキシアセトアニリド

HQ :ハイドロキノンジアセテート

実施例6 HNA/TPA/HQ=60/20/20

PDA:N , N'- ジアセチル-p-フエニレンジアミン

HBA: 4-アセトキシ安息香酸

簱 2 表

	Tm/Tp×100	勒米温度(℃)	Ts/Tp×100
突施例 3	3 2	3 2 0	2 0
突施例 4	2 8	3 2 0	1 8
突施例 5	3 3	3 1 5	2 4
実施例 6	4 1	310	3 3

比較例1

特開昭 57-172921 号公報実施例1 の方法に 従つてポリマーを合成した。 すなわち、実施例1 で使用した300 28 のフラスコに、699(0.3 モル)の6-アセトキー2-ナフトエ酸、16.6 9(0.10モル)のテレフタル酸、 9.7 8(0.050 モル)の4-アセトキシアセトアニリド9.89. (0.051モル) のハイドロキノンジアセテートお よび 0.29 の酢酸ナトリウムを仕込んだ。フラス コを真空にし、窒素で3回置換した。フラスコを 宝 案 ガス のゆる やかを 流れ のもとで、 加 熱用 バス 中で250℃に加熱した。内格物が溶融し、不透 明スラリとなつたので攪拌を始めた。250℃で 4 5 分後に16至の酢酸が留出した。温度を次い で280℃に上昇させた。280℃で更に45分 間加熱をつづけたところ。25gの酢酸が留出し た。仄いて温度を320℃に上昇させた。初期に は路旭したが、徐々に消蔵し、黄白色の不透明な 招触物となつた。320℃で45分保つた後に、 2 7 転の酢酸が留出した。徐々に系内を真空にし、

ポリマーを合成した。但し、重音温度340℃、 歳圧度 0.3~0.4 mH がでの反応時間を適宜変化さ 世第1表に記載の対数粘度のポリマーを得た。 仄 いで、実施例1と同様にしてポリマーの器融状態 における偏光透過光量を測定し、その結果にもと づいて紡糸温度を決定した。各ポリマーの最大透 過光量値(Tm/Tp×100の値)、紡糸温度かよ び紡糸温度における透過光量値(Ta/Tp×100 の値)をそれぞれ第2妻に示した。とのようにし て得られた繊維を第3要に記した条件で熱処理を 施した。熱処理前後の繊維の物性値をそれぞれ表 かに示した。

以下余白

 熱処理条件 (デール) 取免 を 窒素ガス税動下 6.1 8.7 1.2 290℃/1.75時間 5.0 6.8 1.0 295℃/1.5時間 5.0 6.8 1.0 295℃/1.5時間 4.9 7.1 1.1 280℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 2.80℃/1時間→ 3.1 1.1 			ı		#	機能物	和	迤	
国業ガス統動下 6.1 8.7 290℃/1.75時間 5.0 6.8 1mH9圧力下 5.0 6.8 295℃/1.5時間 4.9 7.1 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 290℃/0.5時間 290℃/0.5時間 4.1 9.1		意的磁条件	(デニア) (デニア)	盔	免職	湿	松	熱処理後	:25
 290℃/1.75時間 1mH9圧力下 295℃/1.5時間 295℃/1.5時間 295℃/1.5時間 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 290℃/0.5時間 290℃/0.5時間 				ı	Θ.	×	₽	ធ	×
290℃/1.75時間 5.0 6.8 1.0 295℃/1.5時間 4.9 7.1 1.1 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 290℃/0.5時間 4.1 9.1 1.2	聚結例3	留来ガス統勢下	6.1	8.7	1.2	550	2 0.7	5.0	520
1mH9圧力下 5.0 6.8 1.0 295℃/1.5時間 理素ガス強動下 4.9 7.1 1.1 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 4.1 9.1 1.2		290℃/1.75時間							·
295℃/1.5時間 図束ガス流動下 4.9 7.1 1.1 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 図森ガス流動下 4.1 9.1 1.2	夹施例4	1 ☎ H 8 压力下	0.0	6.8	1.0	580	580 19.3	ιά	570
盟標ガス強動下 4.9 7.1 1.1 280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 4.1 9.1 1.2	•	295℃/1.5時間							
280℃/1時間→ 290℃/0.5時間 窒素ガス流動下 4.1 9.1 1.2	来施例5	四根ガス宮地下	6.	7.1	1.1	570	570 183 4.2	4.2	5 5 0
290℃/0.5時間 4.1 9.1 1.2		280℃/1時間→							
国東ガス流動下 4.1 9.1 1.2		290℃/0.5時間							
	東施兜6	国歌ガス祇魁下	4.1	9.1	1.2	595 20.9	2 0.9	4.4	560
290℃/1.75時間		290℃/1.75時間							

民

粧

生 那那一 碳碳钡 E E H

、特開昭 61-239013 (11)

閻度を340℃にまで徐々に上昇させながら、0.4 mH9で45分間保持した。次いで提件を停止し、 要素を導入し、実施例1と同様にしてポリマーを 取り出して粉砕、洗浄、乾燥を行なつた。とのよ りにして得られたポリマーの対数粘度を測定した ところ 6.24 d8/9 であつた。このポリマーの敬小 片を用いて、実施例1と同様にして、密融状態に おける偏光透過度を測定した結果を第4 図に示す。 第4図からわかるように本ポリマーの最大透過光 量値はわずか4であつた。なお、透過光量を測定 した試料の厚さは28 µm であつた。次いで本水 リマーを紡糸温度330℃(透過光量値=2)で 実施例1と同じ装置で紡糸した。本ポリマーの場 合 紡糸性が悪く。 糸切れが頻発に生 じ高速で巻き 取るととが困難であり、巻き取り遊废は高々120 m/分であつた。このようにして得られた繊維を乾 燥窒素流通下、290℃で2時間弛緩状態で熱処 理を施した。熱処理前後の繊維の物性値は次の通 りであつた。

比較例2においては紡糸時に糸切れが頻発し、 繊維を得ることは不可能であつた。

第 4 喪

	組成およびモル比	対数粘度 (ds/9)
运数例2	HNA/TPA/APO=60/20/20	0.8 2 4
比較例3	HNA/TPA/APO/HQ=30/35/20/15	2.2 4 7

第 5 發

	Tm/Tp×100	紡糸温度	Ts/Tp×100
比較例2	4 6	3 1 0	3 7
比較例3	1 7	305	6

	熱処理前	熱処理後
彼	1 6.0	1 6.0
破断強度(タ/デニール)	8.8	1 2.1
破断伸度(多)	1. 2	2.7
初期弾性事(8/デニール)	560	5 5 4

比較例2~3

		#		養	i I	电件	毒	
	教処理条件		茶	然免理的	枢	*	熱処理後	被
			H	Ξ	X	Ţ	Ø	×
比較例2			(* 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 5 5 5 5	(米切れが剱路し (初糸できなかつた)	ر رغر	ı	ı	1
比較例3	程案ガス就動下 280で1.5時間	84 85 85	4.7	6.0	0.9 470	7.4	1.3	470

[発明の効果]

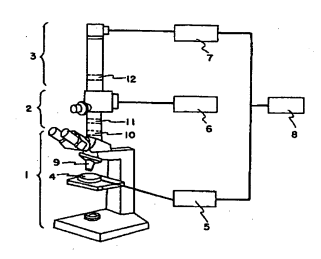
本発明に従えば紡糸性が良好で、かつ比較的短 時間の熱処理によつても充分な強度を有する機能 の製造法が提供される。

図面の簡単な説明

第1図はポリマーの個光顕微鏡による透過光量 の測定のための装置の略図である。第2~4図は 第1図の装置により測定されたポリマーの複度に 対する透過光量の関係を示す図である。第2図及 び第3図は本発明の実施例を示し、第4図は比較 例を示す。

> **特許出頭人** 株式会社 理 弁理士 本

特開昭 61-239013(12) 第 1 図



2. 写真微影装置

3. 光管子塔信管

質數量用加熱衰量。5. 類數量用如數量蓋房別物學

写真是影技是刺目符

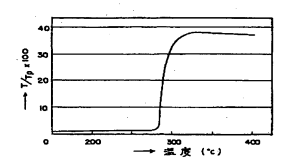
7. 老童子增售的食出香

X-Y 記録部

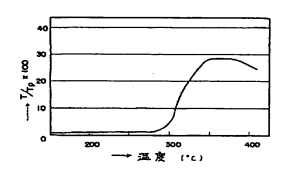
9. 対物いズ 11. 投影レス

12 7129-

図 箅 2



簩 図 3



図

